28/5/21

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

003665613

WPI Acc No: 1983-25587K/198311

XRAM Acc No: C83-025037 XRPX Acc No: N83-046471

Ballasted couplers for silver halide colour photography - of high

activity and efficient spectral absorption properties Patent Assignee: EASTMAN KODAK CO (EAST)

Inventor: LESTINA G J

Number of Countries: 006 Number of Patents: 006

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

EP 73636 A 19830309 EP 82304461 A 19820824 198311 B

<u>JP 58042045</u> A 19830311 198316 EP 73636 B 19870318 198711 DE 3275761 G 19870423 198717

EP 73636 B2 19920909 EP 82304461 A 19820824 199237 JP 93051889 B 19930803 JP 82147521 A 19820825 199333

Priority Applications (No Type Date): US 81296086 A 19810825; US 82366885 A 19820408

Cited Patents: DE 2529991; GB 2029977; GB 2038808; 1.Jnl.Ref; DE 1547803;

DE 2355115; DE 2456076; EP 28099; US 3408194; US 3880661

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 73636 A E 51

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B E

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

EP 73636 B2 E 41 G03C-007/32

Designated States (Regional): CH DE FR GB LI

JP 93051889 B 19 G03C-007/32 Based on patent JP 58042045

Abstract (Basic): EP 73636 A

Couplers and similarly acting non-dye producing molecules used in silver halide emulsion contg. photographic elements are rendered nondiffusible in the elements and compatible with coupler solvents by the inclusion of a ballast gp. terminated with a hydroxyphenylsulphonyl or hydroxyphenylsulphinyl gp. such ballasting gps. are located in positions other than the coupling position of the mol.

Couplers contg. such ballasting gps. have efficient light absorption and good stability and hue. These couplers are useful in silver halide colour photographic elements.

Title Terms: BALLAST; COUPLE; SILVER; HALIDE; COLOUR; PHOTOGRAPH; HIGH;

ACTIVE; EFFICIENCY; SPECTRAL; ABSORB; PROPERTIES

Derwent Class: E24; G06; P83

International Patent Class (Main): G03C-007/32

International Patent Class (Additional): C07C-147/10; C07C-315/04;

C07C-317/22; C09B-053/00; C09B-055/00; G03C-001/06; G03C-007/26;

G03C-007/34

File Segment: CPI; EngPI

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-42045

DInt. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	砂公開 昭和58年(1983)3月11日
G 03 C 7/32	•	7124—2H	•
C 09 B 53/00.		6859—4H	発明の数 1
55/00		6859—4H	審査請求 未請求
G 03 C 1/06		7124—2 H	
•			(全 17 頁)

⊗パラスト基を含む発色剤を含有する写真要素

②特 願 昭57-147521

②出 願 昭57(1982)8月25日

優先権主張 ②1981年8月25日③米国(US) ⑤1296086

⑦発明者 グレゴリー・ジエームズ・レス チナ

アメリカ合衆国ニユーヨーク州

14625ロチェスター市アルタ・ ピスタ・ドライブ42

①出 願 人 イーストマン・コダツク・カンパニー

アメリカ合衆国ニユーヨーク州 14650ロチエスター市ステート ・ストリート343

砂代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外2名

明 細 補

1. 〔発明の名称〕

パラスト基を含む発色剤を含有する写真製業 2.【特許請求の範囲】

発色剤がヒドロキシフエニレンスルホニル基またはヒドロキシフエニレンスルフイニル基を 末端に有するパラスト基を含むことを特徴とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤および非 拡散性の写真用発色剤を含有する写真要素。

3. (発明の詳細な説明)

本発明はパラスト基を有する発色剤(ballasted coupler)を含有する写真要素に関する。

写真技術の分野では、ハロゲン化銀現像主楽の現像生成物(すなわち酸化された第1芳香族アミノ現像主薬)と一般に発色剤(coupler)と呼ばれる発色化合物とのカンプリング反応によつて一般に画像が形成される。カンプリングにより生成する色素は発色剤および現像主薬の化学組成に応じてインドアニリン、アプメチン、インダミンまたはインドフエノール色楽である。多色写真要

ないては彼色法による発色が追席用いられ、得られる適像形成色葉は普通シアン、マゼンタおよび貴色色葉である。これらは画像形成色素が吸収する個射線(radiation)に対し余色となる輻射線に成受性のハロゲン化銀屑(すなわち赤、緑および青の輻射線に対して感受性のハロゲン化銀乳剤)中にまたはこれに隣接して形成される。

これは十分に発達した技術であるので、写真画像を形成させるために発色剤として用いることのできる化合物に関しては特許および技術文献が多数得られる。酸化された発色現像主薬と反応してシアン色素を形成する好ましい発色剤はフェノール類およびナフトール類である。代表的な発色剤は下記の特許明細書および刊行物に記載されている。米国特許第2.772.162号、第2.895.826号、第3.002.836号、第3.034.892号、第2.474.293号、第2.423.730号、第2.367.531号、第3.041.236号各明細書、および"発色剤——文献一覧"〔アダフア報告、1巻、156-175頁(1961年)に発表〕。

放化された発色現像主楽と反応してマゼンタ色 流を形成する好ましい発色剤はピラゾロン、ピラ ソロトリアソール、ピラゾロペンゾイミダソール およびインダゾロンである。代数的な発色剤は下 記の特許明細書および刊行物に配載されている。 米国特許第2.600.788号、第2.369.489号、 第2.343,703号、第2.311.082号、 第2.673,801号、第3.152.896号、 第3.519.429号、第3.061,432号、 第3.062.653号、第3.725.067号、 第2.908,573号各明細書および『発色剤 文献一覧』〔アダフア報告、『巻、126-156 頁(1961年)に発表〕。

酸化さるた発色現像主薬との反応により黄色色 業を形成する発色剤はアシルアセトアニリド例え ばペンソイルアセトアニリドおよびピパリルアセ トアニリドである。代表的な発色剤は下配の特許 明細春および刊行物に配載されている。米国特許 第2,875,057号、第2,407,210号、 第3,265,506号、第2,298,443号、 第3.048.194号、第3.447.928号各明細書および * 発色剤 文献一覧 * (アグフア報告、 1 巻、112-126頁(1961)に発表)。

度化された発色現像主要との反応により黒色色素ないしは無彩色色素 (neutral dye)を形成する発色剤も知られている。代表的な発色剤はレソルシノールおよびローアミノフエノール、例えば米国特許第1,939,231号、第2,181,944号、第2,333,106号、第4,126,461号各明細管、ならびにドイン特許第2,644,194号および第2,650,764号各公開公報に記載されたものである。

発色剤と同じ様式で、酸化された発色現像主薬と反応するが色素は生成しない化合物も知られている。この種の化合物は、酸化された発色現像主薬との反応に関して色素形成発色剤と拮抗することにより、またはカップリッグ反応の結果として現像抑制剤などの写真処理剤を放出することにより写真画像を修正するために用いられる。この種の化合物の多くは一般には発色剤と呼ばれないが、

これらの化合物および発色剤が写真処理中に反応 する様式が類似している点からみてこれらを発色 削とみなすことが好都合である。本発明のために はこれらの化合物を発色剤とみなす。代表的発色 剤は下配の特許および公開公報に記載されている。 第3.632.345号、第3.928.041号、 第3.938.996号、第3.958.993号、 第3.961,959号、第4.010,035号、 第4,029,503号、第4,046,574号、 第4,049,455号、第4,052,213号、 第4,063,950号、第4.075,021号、第 第4.121,934号、第4.157,916号、 第4.171.223号、第4.186.012号および 第4,187,110号、英国特許第1,445,797号、 第1.504.094号、第1.536.341号および 第2.032.914 A 号各明細書、ドイツ特許 第2.448,063号、第2.552.505号、 第2.610.546号および第2.617.310号各公 **開公報、ならびにペルギー特許第839.083号** 明細書。

発色剤を写真要素に含有させる際には、一般にこれを発色剤を別と呼ばれる高沸点有機溶剤の補助により写真要素に分散させる。発色剤はその分子内にパラスト基(ballast group)と呼ばれる基を含有させることにより、写真要案内で非拡散性になり、かつ発色剤溶剤と相溶性になる。この基は聚色剤上でカップリング位以外の位置に存在し、発色剤が被優されたおよび処理中の写真要素に要拡散性となるのに十分な器(bulk)を発色剤に失去る。パラスト基の寸法および性質は、パラスト基を有しない発色剤の菌、および発色剤に他の置換差が存在するか否かに依存することは察知されるであろう。

当技術分野で多数の発色剤が知られているが、 発色剤および得られる色素の多くの特性を改等し、 あるいは特定の用途に最適なものにするという問 題は常にある。

本発明の目的は、改善された安定性、反応性およびその写真要素内の他の成分との相辞性をもつ 発色剤を含有し、これらの発色剤から誘導された

11mer 58 - 42045 (3)

色素が効温的な吸光性ならびに良好な安定性およ び色相をもつ折規な写真要素を提供することであ

この目的は、発色剤がヒドロキシフエニレンス ルホニル甚またはヒドロキシフエニレンスルフイ ニル基を末端に有するパラスト基を含むことを特 敬とする、支持体、写真用ハロゲン化銀乳剤およ。 び非拡散性の写真用発色剤を含有する写真製器に より達成される。

本発明の写真要素に用いられる発色剤のカップ リング基は、当技術分野で酸化された発色現像液 と有色または無色の反応生成物を形成することが 知られているカップリング蕗の何れであつてもよ い。本発明に用いられる発色剤のパラスト共は、 ヒドロキシフエニレンスルホニル基またはヒドロ キシフエニレンスルフイニル基を末端に有するい かなるパラスト基またはその一部であつてもよい。 本発明に用いられる好ましい発色剤は下記の偶 盗式をもつ。

他の位置における置換基が含まれていてもよい。

しで表わされる2価の連結基はパラスト若中に 見出される基の何れであつてもよく、例えば 1~ 10個の以来原子を有するアルキレン基、6~10 個の炭素原子を有するアリーレン基、5~10個 の炭素原子を有するヘテロサイクレン基、酸素原 子、イオウ原子、アミノ蒸、アミド基、スルホン アミド茶、カルパモイル茶、スルフアモイル茶、 ならびにこれらの連結基の組合わせ、例えばアル カリーレン基、アルアルキレン基、アミノアリー レン基、アミノアルキレン基、アミドアリーレン **蒸、アミドアルキレン蒸、ウレイド蒸、アルカリ** ールアミド苗、アミドアリールスルフアモイル茧、 アミノアリールアミド茶、アミノアリールスルフ アモイルアルキル基などである。

本発明に用いられる他の好ましい発色剤は下記 の構造式をもつ。

$$\mathbb{I} \qquad \text{COUP-}(L^1)_{\overline{\Lambda}}(L^2)_{\overline{m}}(L^3)_{\overline{m}} \text{SO}_2 - \underbrace{\hspace{1cm}}_{-} \times \underbrace{\hspace{1cm}}_{0|}$$

上記の式において、

COUP-L-SOp-

上記の式において

COUPはカップリング基を示し、

pは1または2であり、·

9は1~3であり、そして

しは直接結合(すなわち共有結合)または2 価の連結基である。

COUPで表わされるカップリング基は写真要素 に普通に用いられるカップリング基の何れであつ てもよい。式しに示された分子の残部は、パラス ト基が一般に結合するカップリング位以外の何れ の位置でカップリング基に連結していてもよい。 カップリング基のカップリング位は微模されてい ないか、または発色剤の同等性、その反応性、そ ね分散性を改変させうるかもしくは発色剤から放 出された際にその要素内の他の成分と相互作用す るカップリングオフ港 (coupling off group) に より置後されていてもよい。カップリング弦には

COUPは前記の意味を有し、

1, mおよびmはそれぞれ別個に0または1であり、

$$L^{1}(x-N-\frac{1}{R^{1}}) = -N-C-\frac{1}{R^{1}}$$

$$-N-SO_{2}-\frac{1}{R^{2}} = -(X)_{\overline{X}}(CH_{2})_{\overline{B}}-\frac{1}{R^{2}}$$

$$+X$$

$$R^{2}$$

から選ばれる2価の茶を示し、

から選ばれる2価の基を示し、

から選ばれる2価の基を示し、

R¹および R³はそれぞれ別個に水栗原子、 1~2 8 個の炭栗原子を有するアルギル港または 6~2 0 個 の炭栗原子を有するアリール基であり、

R² は水素原子、または 1 個もしくはそれ以上のハロケン原子、アルキルもしくはアルコキン機模をであり、

Xは-0-または-S-であり、 O Qは-C-または-SO₂であり、 rは0または1であり、そして 8は0~10である。

本発明に用いられる特に好ましい発色剤は、下記の構造式をもつ。

上記の式において

イクリル、カルバモイル、アミド、スルフアモイル、スルホンアミドなどの基1個またはそれ以上 により置換されていてもよい。

前記のように、黄色色素を形成する一般的な発 色剤はアシルアセトアニリド例えばピパリルアセ トアニリドおよびペンソイルアセトアニリドであ、 る。マゼンタ色素を形成する一般的な発色剤はピ ラゾロン、ピラゾロトリアゾール、ピラゾロペン ソイミダソールおよびインダソロンである。シア ン色素を形成する一般的な発色剤はフェノールお よびナフトールであり、無彩色色素を形成する一 般的な発色剤はレゾルシノールおよびm-アミノ フエノールである。色素を形成しない一般的発色 剤は、カップリング位に相当する活性部位がカル ポニル恙またはイミノ恙に降接しているかまたは これらに共役している非環式および環式の化合物、 例えばは・またはよ・置換ケトンまたはイミン、 例えばシクロペンタノン、シクロヘキサノン、イ ンダノン、インダノイミン、オキシインドールお よびオキサソリノンである。これらの発色剤が前

$$(CH_2)_{\overline{B}} - (CH_2)_{\overline{B}} - (CH_2)_{\overline{B}$$

から週ばれる 2 価の基を示し、 COUP、 R^1 , R^2 , R^3 , X, r および s は前記の意味をもつ。

殊に好ましい態様においては、構造式 『および 『の水酸基がペラ位にある。

前配の各構造式においてアルキル基、アルキレン基、アリール基、アリーレン基およびヘテロサイクレン基は間換されていないか、またはハロゲン、ニトロ、アミノ、カルポキン、アルキル、アルコキン、フリール、アリールオキシ、ヘテロサ

配の各式においてカップリング基COUPを形成することができる。代表的なカップリング基の構造を下配に示す。これらの構造式において2は水米原子またはカップリングオフ基を示し、満たされていない結合はその位置で上配の構造式中に示された分子の残邸が結合しうる任意の位置を示す。カップリング基が他の置換基を含有しうることは理解されよう。本発明の写真要案に用いることができる適切な代表的カップリング基を以下に示す。シアン色素を形成するカップリンダ基は以下のものである。

マセンタ色累を形成するカップリンダ基は以下の. ものである。

(式中Bは処理中に例えばアルカリ開設またはカップリングにより除去しうる保護基を示す)

無彩色色米を形成するカップリング基は以下のも のである。

黄色色素を形成するカップリング基は以下のもの である。

色素を形成しないカツプリング基は以下のもので セス

後配に示す本発明に用いられる個々の発色剤は一般的構造式 $B^1 \sim B^6$ (Yは - OH である) のパラスト基を含む。

本発明に用いられる、シアン色素を形成する発

æ	色剤には以下の	のものが含まれる。		第色剂 6	R4	R ₅	2
		OH I NHR ⁵		C-10	8²-	-CONH-	- :-H:
	R.ªN	t ż		0-11	В ² -	-CONH-	
発色剤 %	R ₄	Rs	z				
C-1	n - C ₃ H ₇ CO -	- B ³	-H	C-12	B ² -	-CONH- SO ₂ NHC, H ₉ -n	•Н
C - 2	B ³ -	-COC ₃ H ₇ -n	- Н	.*	_	SO2NHC4H9-n	
C-3	B3 -	-COCF ₃	-H	C-13	Bz-	-CONH - SO ₂ NHC ₄ H ₉ -n	-OCH ₃
. C-4	B ² -	-COC ₃ F ₇ -n	-H			SO ₂ NHC ₄ H ₉ -n	
C-5	B ² -	-00-	-C1	C-14	. B ² -	-CONH- SO ₂ NHC ₄ H ₉ -n	-00 ₆ H ₅
C-6	B⁴ -	-co- (=-)	-C1	G-15	B ² -	-CO- SO ₂ NH - S	-61
C-7	B ² -	-CONH- CN	-н	C-16	B ² -	-CO - SO ₂ NH -	-oc₅н₅
C-8	B ⁴ -	-CONH - CN	-н				
C-9	B ² CO	NH - SO2NHC4H9	-n -H	G-17	B ² -	-co-	-C1

						•			
発色剤系	R ₄	R5	. Z	発色剂系	R ₄	R _s			z
C-18	B2-	-co- \	-0C ₆ H ₅	C-26	B2-	-00-	OH.	-0-	-ОСН3
C-19	B4-	-co- NHSO ₂ - (C-27	.B ₂ -	-00- <	NHCO-	:	-OC ₆ H ₅
C-20	B2 -	-CO-	-OC ₆ H ₅	C-28	B ² -	-00	N COCH,		-00 ₆ H ₅
G-21	B² -	-CO- NHSO2 CH3	-OG ₆ H ₅						
C-22	82 -	-CO- \NHSO2 - \	, -ОС ₆ Й ₅		٠.,	OH NH	R ⁵		•
C-23	B ² -	-co- Cooc ₂ H ₅	-00 ₆ H ₅			R ⁶ Z			
C-24	B2-	-со- Соон	-0-()-OCH3	発色	利本	R ⁶	R ⁵ ₩		
				25	, ,	ж ₃	B³ -H	-H	
C-25	B2 -	-00-(=-)	-OC ₆ H ₅	30) с	H ₃	B ² -H '	-H	
		OCOCH.		31	C	₂ H ₅	B ² -C1	-C1	

本発明に用いられるマゼンタ色 **を形成する ** 色剤には以下のものが含まれる。

_		
装色剂 %		Z
M-1	B ² NH	- Н
M-2	N - N	
M-3	01,01	,C ⁸ H
	N - NHB ³	
M - 4	B ² NH	
	N R8	
	Z H	•

発色剤 &	R ⁷	. R8		Z
W-5	CH ₃ -	-(CH ₂) ₂ -<	-NHB ²	-C1
₩-6	CH3	-(CH ₂) ₂ -{	=• →NHB²	-OC ₆ H ₅
M-7	CH ₃ -	-SCH ₂ CH ₂ -	-NHB ²	-01
M-8	CH ₃ -	-(CH ₂) ₃ -{	-NHB ²	-н
M-9	CH ₃ -	•		-01
M - 1.0	CH3-	,		-SC7H15-n
M-11	CH ₃ -	•	<u>—s</u> -	N C ₆ H ₅
N-12	CH30C	H ₂ -		C ₆ H ₅
M-13	CH3-		•	-C1 -OC ₆ H ₅
M-14	CH ₂ -		-SCH2CI	H ₂ N(CH ₃) ₂
N-15	CH ₃ -			мнсосн,
M-16	CH3-	•	-0-	-OCH ₃

発色剤系	R7	· R ⁸	z	_ 茶色 <i>羽本</i>				
M-17	CH ₃ -	•	-0SO ₂ CH,	. •		н э с	N- R	
M-18	CH ₃ -	•	-0- СООН	M-26		-CH	үч ,=-(∦	H ₃ C R ⁸ = CH ₃
M-19	CH3-		-0			.H²ď H³ď	N	H₃C NHB²
M-20	CH3-	•	-0-\C ₁₂ H ₂₅ -n		·	й	N N	
¥-21	CH ₃ −,	NHB ²	-н		R ⁹	,01		
M-22 .	CH ₃ -	C ₂ H ₅ -C ₂ H ₅ -C ₂ H ₅ NHB ²	-S- N N N N N N N N N C6H5	笔色剂 系	C1	N NH-NH-	-R ¹⁰	· z
M-23	CH3-	•	-н	M-27	C1-	-н	-NHB3	-H
M-24	CH ₃ -	•	-01	M-28	C1-	-H	-NHB ²	-н
		H ₅ C ₂ NHB ²		M-29	G1-	-н	-NHB ²	-SC7H15-n
M-25	CH ₃ -	- C ₂ H ₅	-01	M-30 ·	C1-	-н	-NHB2	-SC ₆ H ₅
		C ₂ H ₅ NHB ²		N-31	O1-	н	-NHB²	-s-\N\C _a H _a

発色剤化	R9	_R ¹⁰	RII	Z.	_	本発明	に用いら	れる、黄色色素を形成する発色
M-32	(CH ₃) ₂ NSO ₂	SO ₂ B ⁵	-H	-H	*	别比红以"	下のもの	が含まれる。
M-33	B2NH-	-01	-H	-H			CCCHC	₩
M-34	B ² NH-	-SO2NHCH3	-н.	-H		(CH ₃)	³CÇCHÇŀ	VH - C
M-35	B2NH-	-SO2N(CH3)2	-н	- H				.=. NHK13
M-36	B4NH-	-SO2N(CH3)2	-Н	-H.	発色剤系	₩.	R12	<u>Z</u>
M-37	B ² ONH -	-SO2N(CH3)2	-H	-H	Y-1	C1-	-B ⁶	-0SO ₂ OCH ₂ C ₆ H ₅
	または B ² N(OH) -				Y-2	C1-	-B1	-0- (= -SO ₂ - (= -OH
M-38	01	C1			Y-3	. H -	-81	-0- \\ -SO ₂ - \\ -OH
	Ċ1		NHB ²		Y-4	C1-	-B ²	-O- \SO ₂ - \OH
•	(CH ₃) ₃ C	CHCONH -			Y-5	C1-	-B2	-н
	01.	0 -01 01	COOH		. Y-6	CH30-	-B ²	-0-\OH
M-39	الما	N N -NH-	·=·					-O CONHCH ₂ CH ₂ OH
	ce	0>=·	NHB ²		¥-7 .	C1-	-B2	
		,0-0	•		Y-8	CH30-	-B ²	-O CONHCH2CH2OH

本発明に用いられる、無彩色色米を形成する発 色剤には以下のものが含まれる。

発色剤系	R13	R14
U-1	B2NH-	H -
U-2	H-	B2NH-

本発明に用いられる発色剤は、保護されたヒドロキシフェニレンスルホニル落もしくは保護されたヒドロキシフェニレンスルフイニル基を直接にカップリング基に結合させるか、またはこれらの基をパラスト基の残部に結合させたのちパラスト 高をカップリング系に結合させることにより製造することができる。そののち保護基を除去する。 最終的に発色剤を形成する各種の基を加入させる際には、慣用される縮合反応を採用することができる。本発明に用いられる多数の発色剤には、4.

4'-スルホニルジフェノールモノエーテル(例えばペンジルエーテル)またはモノエステル(例えば酢酸エステル)を用いてヒドロキシフエニル ないない であることが好都合である。この種の化合物をパラスト基の残部に結合させ、このもことができる。そののち、水業系加によりによいできる。そののち、水業系加によりにエステルの場合)またはアルカリ加水分解によりにエステルの場合)保護基を除去することが好都合である。そのアミノ基を反応させ、次いて保護基を除去することが好都合である。

本発明に用いられる第色剤は、非拡散性発色剤 が写真技術に用いられる様式で、かつその目的の ために用いられる。

一般に発色剤をハロゲン化銀乳剤に含有させ、 この乳剤を支持体に塗布して本発明の写真要素を 形成させる。あるいは発色剤をハロゲン化銀乳剤 層に顕接する写英層に含有させることもできる。 発色剤はここで現像中に、酸化された現像主薬な との現像生成物と反応しうる位置になると予想さ れる。ここで用いられる。これと反応しうる位置 にある(associated therewith)。という語は、発 色剤がハロゲン化銀乳剤の中またはこれに隣接す る位置にあり、現像中にここで発色剤がハロゲン 化銀現像生成物と反応しうる状態になると予想さ れることを意味する。

本発明の写真要素は単色要素であつてもよく、 多色要素であつてもよい。多色要素はスペクトル の3原色領域のそれぞれに感受性の色素面像形成 ユニットを含む。各ユニットはスペクトルの特定 領域に感受性の単一乳剤層であつてもよく、多重 乳剤層であつてもよい。面像形成ユニットの層を 含めて写真要素の層は、当技術分野で知られてい る種々の順序で配置することができる。代替様式 においては、スペクトルの3原色領域それぞれに 感受性の乳剤を、例えばベルギー特許第881.513 号明細書に記載されるマイクロカプセルの使用に より単一セグメント層として配置することができる。

本発明の代表的な多色写真製器は、反応しうる 状態にある少なくとも1種のシアン色素形成性発 色剤を有する少なくとも1種の赤感性ハロゲンとも1種の赤感性ハロット、 の乳剤層を含むシアン色素画像形成ユニット、 のよりを有する少なくとも1種のでせる。 気形成性発色剤を有する少なくとも1種のののでは、 気形成性のでは、 ないのでは、 ののでは、 のの

本発明に用いられる乳剤に使用される適切な材料についての下記の考察においては、"リサーチ・ディスクロージャー"、1978年12月、17643

項(出版:インダストリアル・オポチュニティーズ社、ホームウエル・ハーヴエント、ハンブシャー、P091 BF、英国)を参照する。 お考のためその配蔵を本明細番に引用する。この文献は以下において"リサーチ・デイスクロージャー"という語で扱わされる。

本発明の写真要素に用いられるハロゲン化製乳 剤はネガが作用またはポジ作用の何れであつても よい。通切な乳剤およびそれらの調製については リサーチ・ディスクロージャー、「および『撃、 ならびにそこに引用された刊行物に配収されてい る。本発明の要素の乳剤層および他の層に適した ピヒクルはリサーチ・ディスクロージャー、以並 およびそこに引用された刊行物に配載されている。

本発明に用いられる発色剤のほかに、リサーチ・デイスクロージャー、VI型、D. E. FおよびG 節、ならびにそこに引用された刊行物に配収された他の発色剤を更に用いることもできる。これら の発色剤をリサーチ・デイスクロージャー、VI車、 C 節およびそこに引用された刊行物に配収された 要素および乳剤に含有させることができる。

本発明の写真要素またはその個々の層は以下のものを含有していてもよい。光沢剤(リサーチ・ディスクロージャー、 V 定参照)、からり防止剤および安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、 VI 章参照)、 汚染防止剤および西保色素安定剤(リサーチ・ディスクロージャー、 VI 軍参照)、 吸光性材料および光散乱性材料(リサーチ・ディスクロージャー、 XI 軍参照)、 帯電防止剤(リサーチ・ディスクロージャー、 XII 軍参照)、 帯電が限り、 がに現像調節(リサーチ・ディスクロージャー、 XII 軍参照)、 XII 軍参照)。

本発明の写真要素をリサーチ・デイスクロージャー、XVI 章およびそこに記載された引用文献に示された各種支持体に造被することができる。

本発明の写真要素を一般にスペクトルの可視領

城の化学線に採光してリサーチ・ディスクロージャー、 XVII 撃に配載された潜像を形成させ、次いで処理してリサーチ・ディスクロージャー、 XX 策に記載された可視色景画像を形成させることができる。可視色紫画像を形成させる処理には、写真要素を発色現像主薬と接触させて現像可能なハーゲン化銀を選元し、発色現像主薬を酸化する工程が含まれる。 像化された発色現像主薬は次いで発色剤と反応して色素を生成する。

好ましい発色現像主楽は p - フェニレンジアミンである。特に好ましいものは 4 - アミノ - N。N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N,N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N,N - ジェチルアニリン塩酸塩、 4 - アミノ - 3 - メチル - N - エチル - N - アミノ・3 - メチル - N - エチルアニリン・サルフェート水化物、 4 - アミノ - 3 - β - (メタンスルホンアミド)・エチル - N,N - ジェチルアニリン塩酸塩および 4 - アミノ - N - エチル - N - (2 - メトキシェチル)

- m - トルイジン・ジ - p - トルエンスルホン設塩 である。

本ガ作用ハロゲン化銀に関しては、この処理工程により本が画像が得られる。ポジ(または反転) 画像を得るためにはこの工程の前に、鍵光されたハロゲン化銀を色素の形成なしに非色原性現像主要で現像し、次いでこの写真要素に均一にかぶりを生じさせ、未爆光ハロゲン化銀を現像可能な状態にする。あるいは、直接ポジ乳剤を用いてポジ 歯像を得ることもできる。

現像ののち普通の様白および定着、あるいは様 白・定務(銀およびハロゲン化銀を除去するため)、 洗浄ならびに乾燥などの工程を行なう。

以下の具体例は本発明をより良く理解するため に記載されたものである。

パラスト茶中間体 B2CL (Y=OBs) の製造

製造例 1

乾燥アセトン0.35 L中の2 - プロモドデカン 酸メチル909(0.31モル)および4,4'-ス ルホニルジフエノールモノペンジルエーテル 104.4

8(0.31モル)の格液化、ヨウ化ナトリウム18 および炭酸カリウム214.28(155モル)を添 加した。混合物を20時間遺流したのち固体を炉 去し、戸液を濃縮したところ、ろう状固体となつ た。メタノールからの再結晶により融点7.3~75 での白色固体 (B²OCH, Y=OBs) が得られ、こ れは正確な元素分析値および予捌されたNMPスペ クトルを示した。ジメチルホルムアミドQ8L中 におけるこの生成物 120% (021モル)の溶液 を攪伴下に23 1水酸化カリウム酪液0.5 4に筋 加し、水を添加し、得られた混煳した耐液を0.5 時間攪拌したのち酸性氷水に注入した。生じた固 体を採取し、ジクロロメタンに潜解し、溶液を洗 浄し、硫酸マグネシウム上で乾燥させ、磯縮した。 アセトニトリルより再結晶したところ、 触点 119 ~121Cの白色固体(B2OH, Y=OBs) 67gが 得られ、これは予想されたNMPスペクトルおよび 元素分析値を示した。この彼は、67g(0.12モ ル)を塩化チオニル 0.4 4 に溶解し、5時間撹拌 することによつて破塩化物に変えられた。過剰の

塩化チオニルを真空下に除去し、生成物を乾燥アセトニトリルから再結晶したところ融点84~85 での白色間体(B²C4、Y=OB²)が得られ、これは予想された NMP スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造的 2.

バラスト ※中間体 B²CL (Y=OAc)の製造テトラヒドロフラン 1 6 L および酢酸 0.4 L 中のB²OCH₃ (Y=OBs) 4559(0.82モル)の溶液を、50 pei および50でで木炭担持パラジウム 放鉄(55) 459上において12時間水素添加した。放鉄を产去し、機縮した炉液を水に添加した。生じた白色固体の酢酸エテル溶液を洗浄し、機縮し、生成物をアセトニトリルより再結晶したところ融点63~65での白色固体(B²OCH₃, Y=OH)3409(0.74モル)が得られ、これは予想された元粲分析値を示した。このエステルの加水分解は水酸化ナトリウム409(1モル)を含有する水溶液をジメテルホルムアミド1 L 中のエステル浴液に機性下に徐々に添加し、2時間機律したのち

15問昭58- 42045 (11)

候性化された氷寸に注入することによつて達成された。 得られたゴム状の固体を酢酸エチルに船構し、希塩酸で洗浄し、乾燥し、濃縮した。 アセトニトリルからの海結晶により触点 $1.16\sim117$ での白色間体 $(B^2OH,Y=OH)$ が得られた。このフェノール性健を無水酢酸 7.0 配および酸硫酸 7.0 配 形解し、 2.0 で 3.0 分間慢性したのち水蒸気浴上で 3.0 分間慢性し、冷却し、水 8.2 に注入することによりアセチル化した。生成物をメタノールから再結晶し、触点 $7.3\sim75$ での白色固体 $(B^2OH,Y=OAc)$ を 初た。この検 3.5 9.0 (0.0 7.5 0.0

製造例 3.

パラスト集中間体B3CL(Y=OBz)の製造

処理工程は2-プロモテトラデカン酸エチルが 原料物質である点を除いて製造例1におけるB²CL 製造の場合と阿様であつた。中間体には白色個体 B³ OCH₂CH₃ (Y=OBz, 融点55~61℃), B³ OH (Y=OBs, 融点117~118℃) およびB³C (Y=OBs, 触点81~84℃) が含まれていた。 製造例 4.

パラスト 海中間体 B¹ C2 (Y=OBz)の製造 処理工程は2-プロモ酪酸エチルが原料物質で ある点を除いて製造例1 における B² C2 製造の場 合と同様であつた。中間体には白色固体 B¹ OCH₂ CH₃ (Y=OBs, 腰点102~105C), B¹ OH(Y=OBz, 融点1475~1485C) および B¹ C2 (Y=OBs, 融点40C)が含まれていた。

製造例 5.

パラスト中間体 B*C2 (Y=0Bs)の製造
テトラヒドロフラン 100 m 中の 2-(p-ニトロフエノキシ)ドデカン酸メチル 10.29(0.029モル)の溶液を木炭担枠パラジウム(10s) 触媒 0.7 gの存在下で水業 40 psi のもとにおいて 6時間 振とうし、ニトロ基を還元した。次いでN, N-ジメチルアニリン 6.3 m (0.04モル)および塩化p-ペンジルオキンペンゼンスルホニル 8.29(0.029

モル)を添加し、混合物を20℃で15時間撹拌し た。触媒を沪去し、沪液を冷たい希塩酸に注入し た。酢酸エチル抽出、洗浄、乾燥、磯稲、および シリカゲルによる特製によつて無色の油(B4OCH3) Y=0Bs) 14gが得られた。これをテトラヒド ロフラン60世およびメタノール。40世化前解し、 水筬化ナトリウム水溶液20㎡と共に0.5時間優 押し、冷たい希塩酸に注入した。酢酸エチル抽出、 洗浄、乾燥、凝綿およびリグロイン処理によつて 融点100~101Cの白色結晶(B⁴OH, Y=OBs) 129が得られ、これは正確な元業分析値を示し た。テトラヒドロフラン50世中のこの被108 (0018モル)の溶液化攪拌下に塩化オキサリル 18世およびジメチルホルムアミド5滴を添加し た。 1.5時間濃縮したのち褐色の油 (B⁴CL; Y= OB*) 0.018モルが得られた。

製造例 6

パラスト基中間体 B⁸H・HCL(Y=OH) の製造 テトラヒドロフラン 4 0 0 m 中の酸塩化物 B²CL 2 4 g (0.0 4 5 モル) の溶液にメチルアミン 1 0 g

(0.125モル)を含有する40%水溶液を添加し た。 Q.5時間機律したのち混合物を限性化した氷 水上に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、有機層 を洗浄し、乾燥し、機縮したのち更に50150シ リカゲル/フルオリシル (商品名)カラム上で精 製したところ、透明な無色の油(B²NHCH_{2 Y=} OBs)が得られた。遠元は、このアミド生成物16 8(0029モル)および2Mポラン-硫化メチル 鎌体16㎡をテトラヒドロフラン400㎡中でる時 間景能することによつて達成された。冷却した反 応混合物を50多塩酸溶液で徐々に酸性化し、次 いでジエチルエーテルで抽出した。洗浄および乾 操した有機層を酸性化し、機縮することによつて 白色固体(B⁵H·HCL, Y=OH) 149が得られた。 * 本発明に用いられる発色剤の合成における最終 工程は、一般にパラスト基の結合、およびパラス ト保護者がある場合はこの除去を伴うものである。 例えば反応式したおいては、アミノ債換カップリ ング帯 COUP-NH, を酸塩化物パラスト港と反応さ せ、生成した中間体をペンジル器を除去するため

の水素が加により希望する発色剤に変える。

反応式 1

$$\begin{array}{c} O & (n=0,1) \\ O & (NH)_n SO_2 - (NH)_$$

反応式 I の場合のように保護基がアセチル基である場合、これをアルカリ加水分解によつて除去する。

反応式
$$\mathbb{R}$$
 \mathbb{R} $\mathbb{$

ルアニリン 6.8 mlを窒素下に添加し、混合物を 0.5 時間撹拌したのち触媒を戸去し、炉液を冷たい希塩慢に注入した。酢酸エチル抽出、洗浄、乾燥、酸縮およびアセトニトリルからの結晶化により、目的とする発色剤のペンジルエーテルの淡白色間体 10.2 g が得られた。テトラヒドロフラン 100 ml中におけるこの生成物の 解液を 40 pe1 の水米下に木炭担持パラジウム (10 g) 放戦 2.5 g および酢酸 0.5 mlと共に 15時間振とうした。 放蝶を 戸去し、遠元生成物を 濃縮し、 アセトニトリルから結晶化したところ 融点 103~106 での 白色 固体状 第色 配 C - 8 が 6.1 g 得られ、これは目的とする 標準に一致する赤外スペクトルおよび元素分析値を示した。

あるいは発色剤が酸性官能蒸により置換されている場合、アミン官能基を含むパラスト薬を反応 式 B に 従つて結合させることができる。

反応式 [[

COUP - SO₂F+CH₃NHCH₂CHO -
$$\begin{array}{c} & -SO_2 - \\ & & R' \end{array}$$
COUP - SO₂NCH₂CHO - $\begin{array}{c} & -SO_2 - \\ & & -SO_2 - \\ & & R' \end{array}$

製造例 7.

反応式 1 による発色剤 0 - 8 の製造

テトラヒドロフラン200㎡中の2-(P-シアノフエニルウレイド)-5-ニトロフエノール549(0.018モル)の歴閥液を40 pelの水米下に木炭担持パラジウム(10%)触媒169 および酢酸0.3㎡と共に一夜撮とうした。次いで製造例5で製造した酸塩化物B*C20018モルおよびジメチ

级速 例 8

反応式 1 による発色剤 4-28の製造・

ジメナルホルムアミドおよびテトラヒギロフラ ン中の3-(2-クロロー5-ニトロアニリノ)-1-(2.4.6ートリクロロフエニル)ー2ーピラゾリンー5ー オン50g(Q115モル)の器液を35 priの水業お よびラネーニンケル触媒により還元した。触媒を 产去し、戸液を養命したところ、美貴色固体状の .ートリクロロフエニル) - 2 - ピラゾリン - 5 - オン21 タ(0052モル)が得られた。このアミンムタタ : (0.0.17モル) および酢酸カリウム25.9を含有 する酢酸群液化。製造例2.で製造した酸塩化物 B²C1 9.5g(0.019モル)を少量ずつ添加した。 混合物を15時間提拌したのちその軽額の3分の 1 にまで義雄し、大量の水に注入し、ジエナルエ ーテルで抽出した。有機層を洗浄し、乾燥し、緩 締し。メメノールから結晶化させて。胰点 115~ - 1160 の目的とする殆色剤の酢酸エステル(黄褐 ·色固体)149(0016モル)を得た。ジメチル

35周昭58- 42045(13)

1,11

ホルムアミド中のこの生成物の溶液を登録下に投 詳し、これに水銀化カリウム29を含有する水層 液を添加した。15分後に混合物を塩酸で酸性化 し、希塩酸に注入し、ジエテルエーテルで抽出し、 洗浄し、乾燥し、醤鰡し、メタノールから結晶化 させたところ、融点127~130℃の白色結晶状 発色剤メー28が929得られた。

製造例 9

反応式【による発色剤14-8の製造

テトラヒドロフラン300m中の6-メデル-3(3-(p-ニトロフエニル)-プロピル)-1H-ピラゾール(32-c)-5-トリアゾール10タ(0035 モル)の慰陶液を25℃で35priの水器および木炭担持パラジウム触媒と共に約2時間振とうした。触媒の絵去、严液の震顫、およびアセトニトリルからの再結晶により融点194~6℃の投褪色固体状でミンを得た。このアミン生成物7.6タ(003モル)および酢酸カリウム29の酢酸溶液に保持下に、製造例1で製造した酸塩化物B²C& 1679(003モル)を少量ずつ添加した。15時間複絆し

を添加したところ沈殿が生じた。エタノールーシ クロヘキサンからの再結晶により融点174~ 175℃の発色剤Y-1が239得られ。 これは 正確な元素分析値を示した。 要 途 例 12

反応式 ドレよる発色剤 Y-2の製造

αーピパリルーαー(4ー(Pーベンジルオキシフェニルスルホニル)ーフェノキシ)ー2ークロロー5ーアミノアセトアニリド57.89(0.095モル)および何くしりから、数違の日本で数益した健康化物B¹Cs 459(0.095モル)を一度に終加した。反応混合物を1時間撹拌したの方に、反応混合物を1時間撹拌したの方になられた。トルエンが存らの再結晶により目的とする発色剤のジベンジルエーテル(白色結晶)84.59(0.018モル)が得られた。エタノール20回試はびテトラヒアラン20回中の上記生成物1049(0.01モル)の最関策を35 pvi の水本下に木炭担料ペラジウム放業と共に3時間提とうした。放進の戸去。

例 6 で製造したアミン塩 B⁴H-HC 8 7.25 9 (0.015モル)を抵加し、混合物を 2 時間 超硬した。次いで塩酸、氷およびジェナルエーテルの混合物を抵加し、有機圏を洗浄し、乾燥し、設離し、ヘキサンで処理したところ蒸褐色固体状の発色剤 M-32が14.2 9 得られ、これは正確な元米分析値を示した。

製造例 11

反応式 1 による発色剤 7 - 1 の製造

ピリジン150×中のαーピパリルーαー(4ー(アーペンジルオキシフエニルスルホニル)フエノキシ)ー2ークロロー5ーブミノアセトアニリド3039(005モル)の溶液に塩化アーブセトキシペンゼンスルホニル1189(005モル)を20でで低加した。混合物を15時間撹拌したのち。設塩酸50×を含有する氷水14上に注いだ。得られた固体を採取し、エタノール250×に否解し、水酸化カリウムのアルコール溶液で処理した。混合物を1時間撹拌したのち酸性化した氷水上に注いだ。次いで採取した固体を沸騰ペンゼンに溶解し、シクロへキサン

たのち混合物を大型の水化注入し、ジェチルエーテルで抽出し、次いで抽出液を合わせて洗浄し、乾燥し、濃縮して、目的とする発色剤のペンジルエーテル(白色固体、酸点122~124で)を得た。テトラヒドロフラン中のこの生成物79(0.009モル)の設備溶液を4.0 pri の水器下にエダノール中の木炭担持パラジクム触媒の混合物とより、水化2時間緩とうした。触媒の計去、最終170~172でのクリーム色固体状発色剤以一8が5.5 9得られ、これは目的化合物と一致する赤外スペクトルおよび元素分析値を示した。

製造例 10

反応式量による発色剤単一32の製造

1,2-ジクロロエタン175 W中の3-(2-クロロー4-フルオロスルホニルアニリノ)-1-(2.6-ジクロロー4-ジメテルスルフアモイルフエニル)-2-ピラゾリン-5-オン89(CO15モル) および塩化アルミニウム5.5 4の混合物を15分間澄流した。20℃ K冷却したのち、ピリジン25 W中の製造

. . .

液の適簡、および熱シクロヘキサン中での処理により良好な収率で発色剤Y-2が得られ、これは 正確な元素分析値を示した。

奥 路 例 1~14

本発明の写真要素および対照の写真要素を作成 し、下記の方法により試験した。

写真要素はすべて、臭化ヨウ化銀 0.9 1 9 A 9/m² (発色剤が 4 当盤である場合) もしくは 0.4 6 9 A 9/m² (発色剤が 2 当盤である場合)、ゼラチン 3.7.8 9/m²、および袋 I に示した発色剤のうちの 1 種 (その重量の 2 分の 1 の前配発色剤溶剤に分散させ、 162×10⁻³ モル/m² に強被する)を含有する磁光層で酢酸酸酸セルロースフィルム製支持体を被優することにより製造された。この感光層を、 1089/m² のゼラチンおよびゼラテン総数に対し 1.7.5 重量がのピスピニルスルホニルメテルエーテルを含有する層で上塗りした。

各写真要素の試料を設定目盛付き試験体を介して露光し、適像を形成させ、下配の3額の発色現 食液のうち1種を用いて40℃で処理し、停止さ 十分に確認された各要盘において、マゼンタ色 窓面像を形成させ、色素酸度対対数解光センシト メトリー歯縁をプロットし。最大染料酸度(Dmax) およびガンマ(r)すなわち曲線の道線部分の傾斜 により決定されるコントラストを記録することに より、歯像を判定した。さらに、設度10に保革 化した最大吸収ピーク (Amox) および半パンド値 (half band width . HBF) の湖定により、分光 光度曲級から色紫色相を評価した。半パンド幅は、 段大儀度とステイン (stain)の間の差の半分の位 蹬における分光光度曲線の幅(nm)である。同様 化曲線の頂部パンド幅 (top-band width. TBW) および底部パンド幅 (bottom-band with, BBW) なそれぞれ簡単化した機度の4分の3および4分 の1の位置において例定した。曲級形状因子 (curve shape factor, CSF) it 100×TBW/HBW に等しく。吸収曲線の頂部と底部付近の個の比を 与える。この比が大きいほど吸収ピークの両側が 疑く。色素のスペクトル領域におけるその色楽の

吸光が効果的である。

結果はすべて表して記録されている。

この結果から、本発明の発色剤は高い低性をもち、そのため最大色素酸度およびガンマが高まつていることが示される。さらに本発明における発色剤から形成された色素多くは好ましい長数長において吸収最大を示し、かつより広いギベンド幅およびより大きい曲線形状因子をもちその結果。より有効なスペクトル最収を与える。

			殺	1				
奥 均例	発色期 (1)	発色期 溶剤 (2)	溴酸酸(3)	后 D-max	TE T	λ-max	色 相 HBW	CSF
1	M-3 CC-1	CS-1 CS-1	D-1 D-1	3.70 3.28	1.12	546 531	96 94	46.0
2	₩-8	CS-2	D-3	4.21	2.03	550	86	50.5
	CC-3	CS-2	D-3	3.68	1.30	556	88	45.3
3	M-27	CS-1	D-1	4.40	2.14	545	9 1	47.0
	CC-1	CS-1	D-1	3.36	1.27	531	9 4	43.6
4	M-28	CS-1	D-1	4.32	2.01	549	92	46.7
	CC-1	CS-1	D-1	3.20	1.19	531	94	43.1
5	M-28	CS-2	D-2	4.12	1.65	541	93	46.5
	GG-2	CS-2	D-2	2.96	1.04	539	81	46.3
6	M-28 CC-3	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.98 3.66	1.88 1.30	549 556	9 4 8 8	46.4
7	M-29	CS-2	D-2	4.53	2.92	540	88	46.7
	CC-2	CS-2	D-2	2.12	0.75	539	79	39.5
8	M-29 CC-2	CS-2 CS-2	D-3 D-3	4.87 3.03	3.14 1.05	545 545	90 79	40.9
9 ·	M-32	CS-2	D-2	3.15	1.32	549	82	40.9
	CC-2	CS-2	D-2	2.37	0.99	540	78	39.9
10	C-31	CS-3	D-2	3.25	1.14	675	160	47.0
	CC-4	CS-3	D-2	2.22	0.78	659	141	45.2
11	Y-1	CS-3	D-2	3.39	1.44	449	88	43.7
	CC-5	CS-3	D-2	3.14	0.98	446	88	43.5
	CC-6	CS-3	D-2	1.78	0.51	441	85	42.0
12	Y-2	CS-3	D-2	2.82	1.13	445	90	44.4
	CC-7	CS-3	D-2	1.92	0.55	445	85	45.2
13	Y-3 CC-8	CS-3 CS-3	D-2 D-2	1.89 0.57	0.62 0.14	441	93 90	44.4
14	Y-4 CC-9	CS-3 CS-3	D-1 D-1	3.86 3.69	1.90 1.48	450	90 87	44.6

1) 比較用発色類

CC-1

CC-2

CC-3

CC-4

$$\begin{array}{c|c} \text{OH} & \text{O} \\ \vdots & \text{NHCCH-O} \\ \hline \vdots & \vdots \\ \text{CH_3CH_2} & \vdots \\ \hline \vdots & \vdots \\ \hline G_d & \\ \end{array}$$

CC-5

CC-6

<u>CC-9</u>	
o o ce	
(CH ₂) CC-CH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CNH-CN	0
	NHCCHO-
1	C ₁₀ H ₂₁ -n
	10 24
	j
SO2	1
	CH ₂

(0) 聚合制器制:

CS-1 1.4-シクロヘキシレンジメチレン・ピス(2 -エチルヘキサノエート)

CS-2 リン酸トリクレジル

CS-3 フタル設ジプチル

CS-4 2.4 - ジービーペンチルフエノール

(3) 現像被組成:

	D-1	D-2	D-3
4 - アミノー3ーメチルー N.Nージーエチルアニリン 塩酸塩	2.45%		

4-Tミノ-3-メテル-N- エテル-N-β-(メタンスル ホンブミド)エテルブニリン・ サルフエート		5.09	
4ーアミノー3ーメチルーNー エチルーNーβーヒドロキシエ チルアニリンーサルフエート	- -,	 	3.55 <i>9</i>
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	2.09	2.0 %	2.0 %
炎度カリウム (無水)	30.0%	30.09	30.0 %
典化カリウム	1.25 %	1.259	1.25 9
ヨウ化カリウム	0.6 🤧	0.6*	0.6%
5ーニトロー1H-インダブ ールのメタノール中1ラ 俗液	4.0 mL		·
水を加えた総量	1.0 L	1.0 L	1.0 L
pН	10.0	10.0	100

吳 施 例 15

さらに他の発色剤を含有する写真要素を作成し、 処理し、実施例1~14に関して先きに述べたと 同様に評価した。結果を下記の表』に報告する。

表 i

発色剤	発色剤 啓剤	現像液	D-max	<u>a</u>	A-max (nm)	HBW (nm)	CSF.
G-2	CS - 3	D-1	3.78	1.77	655	144	45.7
C-3	CS - 3	D-2	3.30	1.28	659	161	47.8
C-13	C3 - 3	D-3	2.99	1.11	702	135	44.4
M-3	CS - 1	D-1	3.70	1.12	546	96	45.7
M-9	CS - 4	D-3	4.16	1.81	558	90	44.2
M-28	CS - 2	D-3	4.58	1.88	549	94	42.6

実 施 例 16

後配の発色剤それぞれにつき、実施例1~14 に関して先きに述べたと同様にして写真要素を作成した。各要素のうち4試料を前記と同様に度 した。課光した要素1対を前記の現像液D-2中で現像し、この現像液に可溶性拮抗発色剤である シトラジン像15を1まを添加した現像液中であ シトラジン像15を1まを添加した現像中であり、一方各対のうち2個目の要素に関しては停止、額白、定層および洗浄であり、一方各対のうち2個目の要素に関しては 領白工程を省略したので現像された銀が要素に関していた。銀が表替したのの要素に関していた。銀が表替したこれらの要素に関し ては、現像された綴(タ/m²)をX級優光分析により側定し、露光に対してプロットした。現像された銀を除去した要素については、色景級度対解光曲級が作成された。同一の現像液組成を用いて現像された1 対に関するプロットから、各國光工程につき色素段度対現像された役がプロットから、各国光工技に行うる発色剤の不在下で現像された契禁に関する直線の傾斜(後配表目においてYo)が、発色剤が染料を形成する効力の尺度である。傾斜が大きいほど発色剤はより有効である。括抗する発色剤の存在下で現像された要素に関する直線の傾斜(後配表目においてYc)が発色剤の反応性の尺度であり、傾斜が大きいほど発色剤はより有効である。

使用した発色剤は下配の構造を有していた。

表質のYoおよびYcK関する数値から、本発明 ド用いられる発色剤は本発明に用いられないパラスト基をもつ発色剤よりも有効に、拮抗する発色 剤の存在下または不在下で、酸化された現像液と 反応して適像色素を形成することが明らかである。

特許出頭人 イーストマン・コダツク・カンパニー

発色剤	発色前溶剂	Yo	_Y _c	Y _c /Y _o				
W-8	CS-4	5.55	1.73	0.312				
CC-10	CS-4	1.62	0.21	0.130				
¥-28	CS-2	6.30	4.65	0.738				
CC-11	CS-2	4.50	1.50	0.337				

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.